Searching PAJ Page 1 of 1

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 63-030450 (43)Date of publication of application: 09.02.1988

(51)Int.Cl. C07C 63/06 C07B 59/00

CO7C 51/347 // BO1J 25/00

(21)Application number : 61-176450

(71)Applicant : UNITIKA LTD

(72)Inventor : TASHIRO MASASHI NAKAYAMA MITSUHARU

YONEMITSU NAOSHI MATSUMOTO JUNICHI

(54) PRODUCTION OF DEUTERATED BENZOIC ACID

24.07.1986

(57)Abstract:

(22)Date of filing:

PURPOSE: To obtain a compound useful as a labeling compound for elucidating reaction mechanisms and metabolisms, raw material for agricultural chemicals, medicines, etc., form a readily available raw material at a low cost, by treating a chlorobenzoic acid with a Raney cobalt alloy in the presence of an alkali corrosion agent.

CONSTITUTION: A chlorobenzoic acid is reacted with a Raney cobalt alloy in heavy water containing an alkali corrosion agent at 50W100° C in introgen atmosphere to afford the aimed substance. The alkali corrosion agent is an alkaline compound capable of dissolving a metal other than metallic Co in the Raney cobalt alloy and imparting catalysis to the Co and NaOD, etc., may be exemplified. The reaction is carried out using the Raney cobalt alloy in a molar amount of 20.5 times and based on the chloro-substituent group of the benzoic acid and the alkali corrosion agent in an equimolar amount or more based on the Raney cobalt alloy. EFFECT: Since only the chlorine group of the chlorobenzoic acid is substituted by deuterium, highly selective labeling with deuterium can be carried out.

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63-30450

@Int.Cl.4	識別記号	庁内整理番号		④公開	昭和63年(198	8)2月9日
C 07 C 63/06 C 07 B 59/00		7419— 4 H 7457— 4 H					
C 07 C 51/347 // B 01 J 25/00		Z-7918-4G	審査請求	未請求	発明の数	1	(全3頁)

の発明の名称 重水素化安息香酸類の製造方法

②特 顧 昭61-176450

22出 関 昭61(1986)7月24日

特許法第30条第1項適用 昭和61年3月12日 社団法人学会発行の日本化学会第52回春季年会講演子 稿集『において発表

②発	明	者	田	代	=	\pm	太宰府市水城丘3の261の5
②発	眀	者	中	山	光	治	埼玉県川越市仲町11の1
⑦発	明	者	*	光	直	志	福岡県福岡市東区美和台4の11の12
砂発	明	者	松	本	純		福岡県直方市大字赤地1番地
①出	顋	人	2 3	ニチ	カ株式会	社	兵庫県尼崎市東本町1丁目50番地

甲月 糸田 4期

1. 発明の名称

重水素化安息香酸類の製造方法

2. 特許請求の範囲

(1) クロル安息香酸類を、アルカリ浸食剤を含 有する重水中、ラネーC。合金で処理してクロル 安息香酸類の塩素基のみを重水素 変換することを 特徴とする重水素化安息香酸類の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、クロル安息香酸類の塩素基のみを重 水素潤機した重水素化安息香酸類の製造方法に関 するものである。

(従来の技術)

 ら、医頭品、展頭品あるいは香料などとして盛ん に研究されている。その他、C - D の赤外伸縮振 動がC - H の赤外外伸縮振動より長波長にずれるこ とを利用して近赤外透過型光ファイバーとして利 用されている。

従来、ラネーCu合金及びアルカリ浸食剤により 真化安息香酸類の真素基のみを選水素置換する 方法が知られている。(Chemistry Letters, p359-362, 1981.

J. Chem. Soc. Perkin trens

. I. p 2 3 1 5, 1 9 8 3. J. Org. Chem., 4 3, 2, 1 9 7, 1 9 7 8 7)

(発明が解決しようとする問題点)

しかしながら、ラネーCu合金とアルカリ浸食 網を使用しても、良化安息各酸類よりも入手し易 く、安価な塩化安息各酸類の塩素基のみを重水素 置換することはできなかった。

本発明は、異化安息香酸類よりも入手し易く、 安価な塩化安息香酸類を原料として、その塩化安 息香酸の塩素基のみを進水素置換して重水素化安 息香酸類を製造する方法を提供することを目的と するものである。

(問題点を解決するための手段)

本発明者らは、上記の目的を達成すべく観意研究の結果、触媒としてラネーC。合金及びアルカリ浸食剤を用いることにより、これまで不基値のった塩化安息香酸類からも、その塩素をの位置製のみが重水素置換された重水素化安息香酸類を製造したることを見出し、本発明に到達した。

すなわち、本発明は、クロル安息香酸類を、アルカリ後食剤を含有する重水中、ラネーC。合金 で処理してクロル安息香酸類の塩素基のみを重水 電酸質することを特徴とする電販水需化安息香酸類 の製造方法を制造とするものである。

本発明で使用されるクロル安息香酸類は、下記 一般式

ラネー C。合金の評ましい使用量は、安息香飯 弱のクロル環境基数によって変化するが、一直で 基に対して0.5 モル倍以上、とくに当モル倍以 上使用するのか好ましい。そして、置換基の増加 に伴い、ラネー C。合金の使用量を増加するのが 好ましい。

アルカリ浸食剤の使用量は、ラネーC o 合金に 対して、当モル倍以上、とくに 2 モル倍以上 1 0 モル倍以下が好ましい。

本発明の方法は、反応容器を十分に乾燥させ、 かつ、ドライボックスを使用して塗業雰囲気下で 行うのが好ましい。反応は、50℃~100℃ 実施するのが好ましい。反応時間は、ラネー合金 の添加終了後、30分以上の時間をかけるのが好ましい。反応は、大気圧下、加圧下のいずれでも ましい。反応は、大気圧下、加圧下のいずれでも ま絵で含る。

また、場合によっては、超音波を用いて反応効 率を上げることができる。

反応混合物を冷却して固一液分離し、その溶液 を酸で処理すれば、目的とする塩素基の位置のみ (式中X'、X¹、X³、X⁴、X⁵は、水素原 子又は塩素原子であり、X'、X¹、X²、X⁴、 X⁸の少なくとも一つは塩素原子である。) で 英 される化合物である。

本発明で使用されるラネーC。合金とは、触媒作用を持つC。金属とC。以外の他金属とからなる二成分以上の合金を意味する。ここで、C。以外の他金属としては、たとえばMg、A1などが挙げられ、好ましくはA1である。

本発明で使用されるアルカリ浸食剤とは、上記 ネネーC。合金中のC。金藻以外の他金額を治院 させてC。比離作用を与えうるアルカリ性化合 物を怠味する。このようなアルカリ浸食剤の具体 例としては、NaOD、KOD、Nas.CO。、 Ks.CO。などかあげられ、これらは単独で又は 混合して使用である。

本発明の方法によって重水素化安息香酸類を製造するには、上記のようなクロル安息香酸類を、 アルカリ浸血剤を含有する重水中、ラネーC。合金で処理する。

が重水素置換された安息香酸類を得ることができる。

(実施例)

次に、本発明を実施例によってさらに具体的に 説明する。

実施例1

ドライボックス中、富素雰囲気下、塩化カルシウム管及び複件装置を備えた500cccコワフラスコに、2-クロル変息香酸の・44を(3mmol)を溶解した10%NaOD-D。05mlを住込み、任込み後、5分以内に、さらにラネーCo-Al合金 0.3 kを添加した。ついて、このフラスコをドライボックスから取り出し、70での油浴中に移して1時間複作を続けた。室温まで放布後、グラスフィルターを用いてか金を製力調通し、得られた溶液を冷却(米浴)下、濃塩の酸酸酸性とし、塩化メチレンを用いて抽出し、塩の抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥液、塩に火チレンを腎支して0.273802-1歳米紫化安豊香酸(収率 90%、同位体は81米紫

を得た。

同位体純度は、マススペペクトルにより決定した。 実締例 2

クロル安息香酸類として3-クロル安息香酸を 使用した以外は、実施例4と同様な方法で重水素 化を行い、3-重水素化安温香酸(収平90%、 同位体純度80%)を得た。

(発明の効果)

本発明によれば、人手し安い安息者酸を出発版 料として重水素化安息を製造することがで さる。そのため、経々の原水素模談か可能であり、 かつ、塩素一重水素電波のみ行うため、高道収 めな重水素便減を行うためで割る。本税明根及 研修された重水素で変数がで割る。本税明根及は が変質である。ないではないである。 が変化強の原列のための経域化、医原根は、 いいることができるだけでなく、医原品の 原料、あるいは光学原材料としても用いることが できる。

特許出願人 ユニチカ株式会社